# ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

#### ⑩公開特許公報(A) 昭63 - 196596

@Int.Cl.4 15/203 37/00 19/00 C 07 H C 08 B C 12 P

庁内整理番号 識別記号

❸公開 昭和63年(1988)8月15日

7417-4C 6779-4C

7236-48※審査請求 未請求 発明の数 2 (全9頁)

図発明の名称

末端にイノシトール残基を結合したグルコオリゴ糖およびその製造 方法

> ②特 昭62-28996

29出 阻 昭62(1987)2月10日

腇 眀 者 佐 ②発 八 木

克 充

神奈川県藤沢市藤沢3341

明 者 ②発

佳 眀 神奈川県藤沢市藤沢5437-38 神奈川県茅ケ崎市小和田1-22-32

石 倉 眀 者 ②発  $\mathbf{H}$ ②発 眀

之 知 博

神奈川県厚木市森の里若宮7番1号 栗田工業株式会社総

合研究所内

栗田工業株式会社 砂出 顖 三楽株式会社 ①出 頣

東京都新宿区西新宿3丁目4番7号 東京都中央区京橋1丁目15番1号

弁理士 柳 原 79代 理

最終頁に続く

末端にイノシトール飛盐を結合したグルコオリ ゴ紡およびその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 一般式

1. 発明の名称

(1) (Glc),Glc-Ino (式中、Gleはグルコース疫苗を表わし、Inoはイ

ノシトール疫益を表わし、nは0または1~7の 整敷を表わし、かつGlc-Glcはα-l,4-グリコシド 結合を扱わし、Glc-InoはGlcの1位水酸拡と Ino の水盤店によるグリコシド結合を表わす。)

で示される末端にイノシトール飛拈を結合したグ ルコオリゴ糖。

(2) イノシトール疫基がayo-イノシトールに由 米するものである特許額求の範囲第1項記載のグ ルコオリゴ鉄。

・ (3) サイクロデキストリンとイノシトールもサ ィクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ の存在下に反応させることを特徴とする一般式

(Gle) Gle-Ino

(1)

(式中、Glcはグルコース残甚を表わし、Inoはイ ノシトール残益を扱わし、nは0または1~7の 整数を表わし、かつGlc-Glcはα-l,4-グリコシド 結合を表わし、Glc-Inoは Glcの1位水酸基とIno の水酸基によるグリコシド結合を表わす。) で示される末端にイノシトール残益を結合したグ ルコオリゴ糖の製造方法。

- (4) サイクロデキストリンがα-、β-またはγ - サイクロデキストリンである特許額求の範囲第 3 項記載の製造方法。
- (5) イノシトールがmyo-イノシトールである約 許韶求の範囲第3項または第4項記載の製造方法。
- (6) サイクロデキストリングルカノトランスフ ェラーゼがパチルス・オーベンシス、パチルス・ メガテリウム、パチルス・マセランスまたはバチ ルス・サーキュランス由米のものである特許語求 の範囲第3項ないし第5項のいずれかに記載の製 边方法。
- 3. 発明の詳細な説明

#### [ 弦梨上の利用分野 ]

水発明は末端にイノシトール製品を結合した新 規かつ有用なグルコオリゴ数およびその製造方法 に関するものである。

#### (従来の技術)

近年、各種のオリゴ糖が生化学的試薬として提供され、例えばアミラーゼ活性間定益質、 電う無性甘味料、ビフィドバクテリウム菌の増殖促進物質等として注目されている。

これらのうちアミラーゼ活性測定拡質としては、マルトテトラオースまたはマルトペンタオースを対象とするもの(特質昭50-56898号)、ニトロもしくはハロゲン化芳香放配態体を対象とするもの(特公昭61-78号) が知られている。また難う競性甘味料としては、シュークロースにフラクトースが1~4分子結合したオリゴ鞘(特別昭56-154967号)、ピフィドパクテリウム菌の増殖促進物質としては、0- $\beta$ -D-ガラクトースピラノシル-( $1 \rightarrow 4$ )- $(0-\beta$ -D-ガラクトピラノシル-( $1 \rightarrow 6$ )]-D-グルコースからなるオリゴ햄(特開昭58-89497号)が知ら

#### (1) 一般式

(式中、Glcはグルコース残器を表わし、Inoはイノシトール残器を表わし、nは 0 または 1 ~ 7 の整数を表わし、かつGlc-Glcはα-1,4-グリコシド結合を表わし、Glc-InoはGlcの 1 位水酸基と Inoの水酸基によるグリコシド結合を表わす。)で示される末端にイノシトール残器を結合したグルコオリゴ糖。

(2) サイクロデキストリンとイノシトールをサ イクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ の存在下に反応させることを特徴とする一般式

(式中、Gleはグルコース残基を扱わし、Inoはイ ノシトール残益を扱わし、nはOまたは1~7の 整数を扱わし、かつGle-Gleはα-1.4-グリコシド 結合を扱わし、Gle-InoはGleの1位水酸基と Ino の水酸基によるグリコシド結合を扱わす。) で示される末端にイノシトール残基を結合したグ れている。

ー方、これらのオリゴं 略の中には、 2 種以上の 糖にα-アミラーゼなどの酵素を作用させて要逸 する方法が提案されている(特公昭56-22520号)。

上記のオリゴ智はそれぞれ異なる機能を有して おり、製造の異なるオリゴ智がそれぞれ多様な機 能を有することがうかがわれる。従ってこのよう なオリゴ鶴の機能の多様性から、さらに新規なオ リゴ智およびその製造方法の関発が希求される。 (発明の目的)

本発明は上記のような要望に応えるためのもので、文献未載の新規なオリゴ糖であって、生化学的試薬としてのみでなく、アミラーゼ活性測定基 製、ピフィドバクテリウム菌の増殖促進物質など として有用なグリコオリゴ糖およびその製造方法 を提案することを目的としている。

#### (発明の構成)

本発明は次の宋월にイノシトール歿越を結合し たグリコオリゴ結およびその製造方法である。

ルコオリゴ詰の製造方法。

本発明の第1発明に保わる末端にイノントール 残基を結合したグルコオリゴ被は上記一般式(1) で示されるもので、 Glcを残基とする1個のグル コース、または α-1.4グリコンド結合した 2 ~ 7 個のグルコースオリゴマーの末端グルコースの1 位の水散悠に、 Inoを残基とするイノントールの 水酸基がグリコンド結合により結合したオリゴ被 である。グリコンド結合により結合するイノント ールの水酸基の位置は任意である。

一般式(I)で示されるオリゴ糖として次の化合物があげられる。

#### 化合物(1)

イノシトール残据にグルコース残益がグリコシド結合した化合物 (一般式(I)におけるn=0)。化合物(2)

イノシトール残器にマルトース残器がグリコシド結合した化合物 (一般式(!)における n=1)。 化合物(3)

イノシトール残益にマルトトリオース残益がグ

# 特爾昭63-196596 (3)

リコシド結合した化合物 (一般式(I)における n=2)。

#### 化合物(4)

イノシトール授払にマルトテトラオース残基が グリコシド結合した化合物(一般式[I]における n=3)。

#### 化合物(5)

イノシトール残器にマルトペンタオース残器が グリコシド結合した化合物 (一般式(I)における n=4).

#### 化合物(6)

イノシトール残益にマルトへキサオース残益が グリコシド結合した化合物(一般式[1]における n = 5)。

#### 化合物(7)

イノシトール残器にマルトへプタオース残器が グリコシド結合した化合物 (一般式 $\{I\}$ におけるn=6)。

#### 化合物(8)

イノシトール残益にマルトオクタオース残益が

アンスロン反応

陽性

を示す。

#### (c) 色 翼

上記各オリゴ糖は、乾燥粉末の形態ではいずれ も白色である。

(1) 散性、塩基性、中性の別

各オリゴ雑は、いずれも中性である。

# (E) 赤外線吸収スペクトル

上記各オリゴ彼のうち、式(1)のn=0のオリゴ彼を RBr錠剤法により間定した赤外線吸収スペクトログラムは第1図に示す通りである。n=1~7のオリゴ彼についても、ほぼ同位置に吸収率が現われる。

# (P) プロトン核磁気共鳴スペクトル

上記各オリゴ轄のうち、式(I)の n = 0 のオリゴ轄を重水(D<sub>a</sub>0)を溶媒として270メガヘルツで選定したプロトン核磁気共鳴スペクトログラムは第2回の通りである。

(G) 13 C核磁気共鳴スペクトル

上記各オリゴ糖のうち、式(1)のn=0のオリ

グリコシド結合した化合物(一般式[1]におけるn=7)。

一般式 [1] において、Inoで扱わされるイノシトール残益としては本発明の目的を達成できるものであれば、特定の異性体に限定されるものでないが、好適なものとしては、動物、植物や酵母などの微生物に広く見い出されるayo-イノシトール由来の残益を挙げることができる。

本発明のグルコオリゴ糖の風化学的性質を示す と次のとおりである。

## 理化学的性質:

## (A) 格剤に対する溶解性

式[I]のn=0~7の各オリゴ結とも水に可溶性であるが、アセトン、クロロホルムおよびベンゼンに不溶性であり、含水アルコールには難溶性である。

#### (B) 呈色反応

式(I)のn=0~7の各オリゴ結とも

アンモニア・硝酸銀反応

陰性

フェノール・破酸法

路住

#### (8) 比旋光度

阿様に式(I)のn=0のオリゴ糖の比旋光度は、 (α)g\*+82.70 (C=1.0, H<sub>2</sub>0)

#### である。

#### (I) 構成糖の確認

(i) 式(i)で示されるオリゴ結のn数の強認は、被験オリゴ結を最終塩酸額度が1 Nになるように 調製した溶液とした後、沸酪条件下、約90分間処 速することによりグリコシド結合を完全に加水分解し、生成するグルコースとイノシトールの含布 比を算出することにより行うことができる。

式(I)で示される各オリゴ站のグルコースとイ ノントールのモル比は次の通りである。

式(1)のn=0のとき1/1、n=1のとき2/1、n=2のとき3/1、n=3のとき4/1、n=4の

## 特開昭63-196596(4)

 $\xi = 5/1$ , n = 5 0  $\xi = 6/1$ , n = 6 0  $\xi = 7/1$ , n = 7 0  $\xi = 8/1$ .

(ii) 式(i)の n > 0 の各オリゴ結をグルコア、 ミラーゼ処理すると、グルコースを順次遊離し、 最終生成物として n = 0 のオリゴ結が符られる。

このことより、本発明のオリゴ舷を構成する ${\rm Glc\text{-}Glc}$ は $\alpha$ -1.4-グリコシド結合からなることが確認できるとともに $(ネイチャー({\rm Nature})$ , 181, 770 (1958) 参照)、イノシトール現名が未編に結合していることが確認できる。

上記により特定されるオリゴ結は、本発明の野 2 発明の製造方法により製造することができる。 この方法では、サイクロデキストリンとイノシト ールをサイクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ(以下、CGTaseという)の存在下に反応 させ、末端にイノシトール飛掘を結合したグルコオリゴ結を製造する。

本発明で基質とするサイクロデキストリンは、 D-グルコースがα-1,4-グリコシド結合して環状 を形成するもので、 6 個のグルコース残益からな

u/z-基質程度である。

反応条件は用いるCGTaseの種類によって若干異なり、特に限定されないが、一般的には温度30~70℃、pH6.0~7.5、反応時間1時間以上、好適には1~24時間の範囲内で通定すればよい。

こうして反応被中には、末端にイノシトール残

るα・サイクロデキストリン、7個のグルコース
残然からなるβ・サイクロデキストリン、または
8個のグルコース残器からなるγ・サイクロデキ
ストリンなどがあり、酵素の軽額、目的とするオ
リゴ糖のαの値等に応じていずれを用いてもよい。
本発明の他の移費であるイノシトールは、前途
のように特に限定されないが、 myo-イノシトール
が好ましい。サイクロデキストリンとイノシトールの比率はモル比で1:1~10程度が好ましい。

上記反応に用いるCGTase (E.C. 2.4.1.19)としては本発明の目的を連成できるものであれば、その生盛する微生物の種類を問わずに用いることができる。このようなCGTaseとしては、例えばパチルス・オーベンシス(Bacillus ohbensis)、パチルス・メガテリウム(B. segaterius)、パチルス・マセランス(B. sacerans)、パチルス・サーキュランス(B. circulans)などの菌体の培養物から得られる公知のCGTaseを好意に用いることができ、物にパチルス・オーベンシス由来のものが好ましい。反応接致に対するCGTaseの添加量は200~300

基が結合した構成グルコース残必数の異なるオリゴ結と、その別反応生成物が混在するので、必要 に応じて各オリゴ結を分離、採取することができ

分離、採取手段としては、各種粘照の分離、採取に用いられる公知の手段が利用でき、例えばゲル濾過、イオン交換、吸着担体等を用いたクロマトグラフィが挙げられる。

なお、式(!)で示される各オリゴ額の同定は、 上記反応被を分析用HPLCカラムと同じ分離モード の分取用アミノブロピルカラムで分離し、各分取 函分を前述の構成態確認方法に基づいて同定すれ ばよい。

以上によって製造される式(1)のオリゴ船は、一般的な生化学的試薬のほか、アミラーゼ活性選定誘賓、ピフィドバクテリウム菌の増殖促進物質などとして有用である。

一般的にオリゴ糖をアミラーゼ活性測定抵徴と して用いる場合は、例えば、 α - アミラーゼの共 投酵素として α - グルコシダーゼを用いると、 次

# 特開昭63-196596 (5)

の方法によってα - アミラーゼの哲性を認定する ことができる。

α-アミラーゼ マルトベンタオース マルトース+マルトトリオース . α-グルコンダーゼ

マルトース+マルトトリオース----5・グルコース

ここで生成したグルコースを、例えばグルコースオキンダーゼ/パーオキンダーゼ/色嚢系またはヘキソキナーゼ/ホスホグルコムターゼ/グルコース-6-ホスフェートデヒドロゲナーゼ/NADH 系等より定量し、α-アミラーゼの活性が換算できる。

以上により、本発明のオリゴ糖は従来のマルト ベントースに代えて用いることができ、アミラー ゼ活性選定基質として有用である。

また上記オリゴ糕をピフィドバクテリウム菌の 増殖促進物質として用いる場合は、従来の培養培 地に用いられているグルコースに代え、あるいは このグルコースとともに上記オリゴ糖を培地に加 えて培養を行うことにより、ピフィドバクテリウ

1000mgとなるよう25mMのマックイルペイン級関被 (McIlvaine buffer) (pH 5.0)を添加し、パチルス・オーベンシス由来のCGTeseを250u/g-基質添加後、60でにて20時間反応させた。反応終了後、15分間 沸騰し、酵素を失活させた。

次いで、この反応被を冷却し、失活した酵素を 返過により除去したものをサンプルとして、分取 用アミノプロピル基担持シリカ充壌カラム(YMCA-643、20mm + ×250mmL2本、内容较157mg、山村化 学開製)を用いてクロマトグラフィにより分離し た・クロマトグラフィの条件は次の通りである。

(西 件)

サンプル設度: 2v/v%(蒸留水で希釈) サンプル注入量: 2.0mg (固形分40mg)

馆 雜 被: CR, CH/H, O(1/1; 容量比)

被 述: 2m2/min 检 出 器: RI Detector

上記により得られたクロマトグラムを第4図に 示す。

第4回に示す第1のピークはグルコース(含有

ム菌の増殖を促逸することができる。

本発明のオリゴ結は量消化性であるため、これ を摂取すると直接腸内に達し、これが腸内のピフィズス苗によって利用されるため、腸内菌素を正常なパランスに維持することができる。

#### (発明の効果)

本発明の第1発明によれば、文献未載の新規かつ有用な末端にイノシトール残益を結合したグルコオリゴ雑が得られる。また本発明の第2発明によれば、末端にイノシトール残甚を結合したグルコオリゴ雑を簡単な方法で効率よく製造すること

#### (実施領)

以下、水発明を実施例によりさらに詳細に説明 する。実施例中、%は特に包及しない限り重量% である。

(i) <u>末編にイノシトール飛送を結合したグルコオ</u> リゴ製の製造

酵森反応拡質として、β-サイクロデキストリン50gとmyo-イノシトール50gを用い、全容が

半2%)、第2のピークはイノシトール(同21%) であることが分取後のHPLC分析で確認された。第 3のピーク以降のものについては、分取後前述の 塩酸処理により構成糖を確認した。例えば第4の ピークについては分離開始後170分から230分まで の間の60分間(120≘2) を分取し、この操作を5回 最返して、ピーク版4域を合計 600≡2分取した。 この液を濃縮、乾固したものを取りだして秤量し たところ、サンプル注入型10mg(閻形分200mg) か ら得られた乾固物(=ピーク版4成分)は44mgであ った。この乾固物を1N塩酸10mgによりフラスコ 内で溶解し、加熱して沸とうさせた。このときフ ラスコ上部には冷却管を接続して、被量を維持し た。 1.5時間後加熱を終了し、冷却した被を再生 形アニオン交換樹脂で脱塩した。こうして得たピ ーク版4成分の酸加水分解物をHPLC分析したとこ ろ、ピーク ko 4 成分の酸加水分解物は、グルコー ス63.5%およびイノシトール36.5%からなり、そ の検出器の略度を補正した重量比(=モル比)は 2:1であった。

# 特開昭63-196596(6)

他のピークについても同様に分取、分析したと ころ、それぞれ、第3のピークがGlc-Ino(含有串 34%)、 – 毎 4 の ピーク が(Glc)= Ino(同 22%)、 – 5 – のピークが (Glc); Ino(同11%)、 第6のピークが (Glc)なIno(関6%)、第7のピークが(Glc)なIno (同 3 %)、 第 8 のピークが (Glc) Ino(同 1 %)の の各オリゴ链であることが同定された。得られた 各オリコ粧の理化学的性質は前記の通りである。

# (ii) <u>ピフィドバクテリウム菌の増殖促進効果</u>

上記によって得られたオリゴ菌の in vitoroに おける腸内菌による喪化性を以下の方法により震 べた。

ピフィド・パクテリア培地(ポリペプトン1.0%。 肉エキス0.5%、酵母エキス0.5%、 グルコース 1.0% . K. HPO. 0.3% . Tween80 0.1% . pH 7.0) のグルコースを除いた組成よりなる基本培地に、 本発明の各オリゴ糖および対照としてその他の糖 類を1%適度にて添加した培地に、 代表的なピフ ィズス菌のピフィドパクテリウム・アドレッセン ティス (Bifidobactetium adolescentis) JCM

が最も高い効果を示し、グルコースの約2倍の増 殖促逸効果が認められる。

# 4. 図面の簡単な説明

第1回は Glc-Inoの赤外線吸収スペクトログラ ム、第2回は Glc-Inoのプロトン核磁気共鳴スペ クトログラム、剪3図はGlc-Inoの ゝ³C枚磁気共 強スペクトログラム、第4回は実施例における酵 素反応被の分取用HPLCによるクロマトグラムであ δ.

代理人 弁理士 柳 原

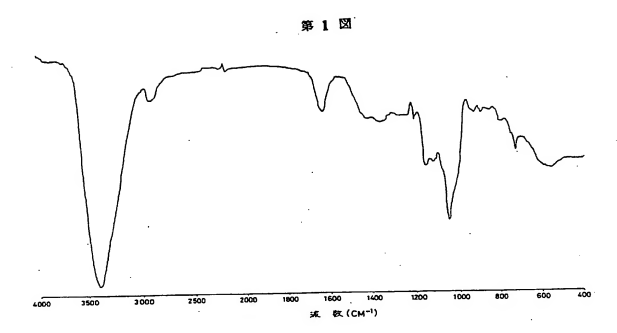
1295の苗被を 10°~10°/a2になるように接額し、 37℃、24時間、鎌気培養した。苗の生育は 610ns の濁皮湖定により、グルコースの濁度を 100とし て他の結製における苗の相対増殖皮を求めた。そ の結果を第1表に示す。

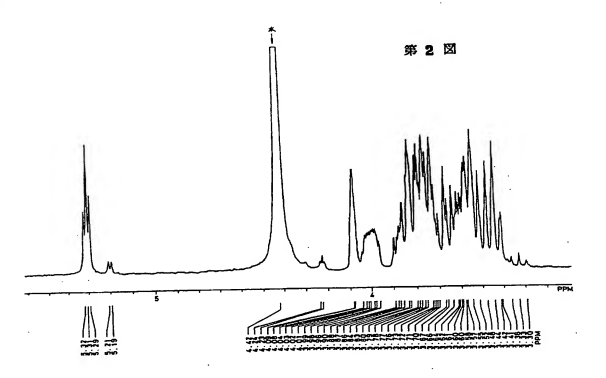
第1表 ピフィズス菌の増殖促進効果

<b>数</b> 料	比周度 (650ns)	相対地強度
グルコース	0.64	100
(Glc)s-Ino	0.99	155
(Gle),-Ino	1.24	194
·(Glc)Ino	0.95	148
(Glc), -Ino	0.35	55
イノシトール	0.01	1.6
β-サイクロデキストリン	0.01	1.6
無 添 加	0.01	1.6

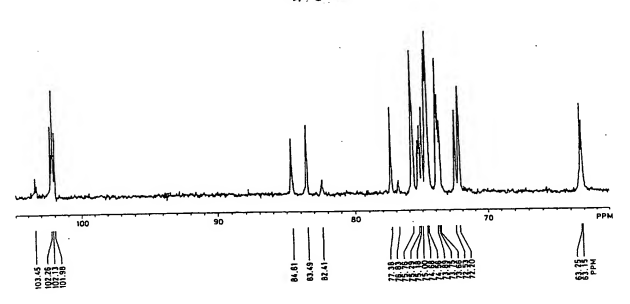
第1表より、本発明のオリゴ锯のうち、 (Glc),-Ino、(Glc),-Ino、(Glc),-Inoはグルコー スより高い増殖度を示し、ピフィズス菌の増殖促 逸効果が大きいことがわかる。中でも(Glc)。-Ino

# 特開昭63-196596(7)

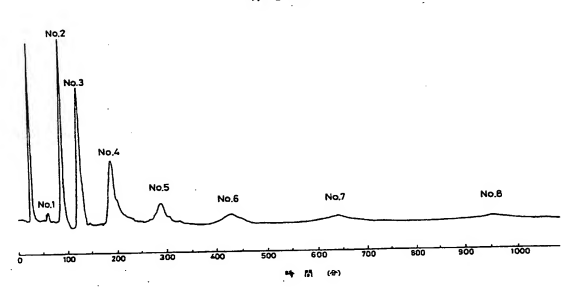




第3図



第 4 図



# 特期四63-196596(9)

第1頁の続き

C 12 P 19/18 C 12 P 19/18 C 12 R 1:07)

②発 明 者 織 田 信 博 神奈川県厚木市森の里若宮7番1号 栗田工業株式会社総

合研究所内

⑫発 明 者 與 村 幹 治 東京都新宿区西新宿3丁目4番7号 栗田工業株式会社内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

IMA	CFS	ARE	REST	<b>AVAIL</b>	ARIF	COPV
HVIA	CIES	ARL	DESI	AVAIL	ADLL	COPY

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

☐ GRAY SCALE DOCUMENTS

☐ OTHER: \_\_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☑ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY